

CIRCUIT DM	DOTATION D'UNE UNITE DE SOINS	PLAN D' ACTIONS DE REDUCTION DES RISQUES FICHE N° 13				
<b>OBJET :</b> Détermination d'une dotation d'une unité de soins						
Si actions de prévention → mettre 1	1	Si actions de protection → mettre 2		Si actions mixtes → mettre 3		
<b>Taux de couverture estimé des actions décrites par rapport aux actions nécessaires pour réduire le risque initial</b>			0%	25%	50%	75% 100%
<b>CADRE GENERAL :</b> Sécurisation du circuit du dispositif médical						
<b>DOMAINE D'APPLICATION :</b> Délivrance						
<b>DEFINITIONS - ABREVIATIONS :</b>						
Dotation : liste qualitative et quantitative des DM nécessaires à l'activité continue de l'unité de soins pour une durée, tenant compte des modalités d'approvisionnement de l'établissement, déterminée conjointement entre le chef de service et le pharmacien (ou leur représentant)						
DM : dispositif médical						
UF : unité fonctionnelle						
US : unité de soins						
<b>ACTIONS DE REDUCTION DES RISQUES</b>						
<b>Désignation de l'action</b>		Mettre en place une dotation				
<b>Objectifs (principal, opérationnel)</b>		Assurer la disponibilité permanente des DM nécessaires aux soins				
<b>Référentiels :</b>			<b>Pilote :</b> Pharmacien		<b>Acteurs associés :</b> Responsable(s) de l'unité (Médecin – Cadre- Référent) Préparateur référent	
<b>Mise en Œuvre</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Adapter la dotation qualitative standard en fonction des protocoles en vigueur dans l'établissement.</li> <li>2. Etablir une liste qualitative, exhaustive des DM nécessaires à l'activité de l'unité en collaboration entre médecin responsable de l'US, cadre, le pharmacien (liste spécifique de l'UF).</li> <li>3. Détermination quantitative en fonction de : rythme d'utilisation, flux logistiques, nature/statut du produit à la pharmacie, capacité de stockage, conditionnement du produit, conditions de stockage liés aux produits, règles financières.</li> </ol>					
<b>Moyens</b>	-Bases de données exactes et pertinentes : état des consommations par produits, -Protocoles en vigueur					
<b>Mode de contrôle</b>	-Effectuer un suivi périodique -Analyse des demandes urgentes et des demandes hors dotation (indicateurs) -Visite de service					
<b>Validation</b>	Responsable médical de l'unité de soins, cadre de santé, pharmacien					
<b>Effort</b>	2					
<b>Liens avec d'autres fiches d'action</b>	-Audit des stocks (fiche n°16) -Mise en place de référents (fiche n °4)					
<b>PROCEDURE DEGRADEE :</b> Non applicable						
<b>EFFETS SECONDAIRES DES ACTIONS</b>						
<b>Description des effets secondaires identifiés :</b> risque financier						
<b>Actions de maîtrise des effets secondaires :</b> contrôle de gestion						
<b>Taux de maîtrise des risques des effets secondaires</b>			0%	25%	50%	75% 100%

